

FICHE TECHNIQUE

IP SET 12 RT/ CLARAVUE KIT 10 ELECTRODES PRECABLEES

REFERENCE: 50602

Remarque: Selon le dispositif médical (DM) concerné, ce dossier concernera une référence, un type ou une famille de DM

Remarque: Selon le dispositif médical (DM) concerné, ce dossier concernera une référence, un type ou une famille de DM				
1. Renseignements administratifs concernant l'entreprise Date de mise à jour : 14/12/2018				
11	Nom:	INTEGRAL PROCESS		
12	Adresse complète : 12 RUE DES CAYENNES 78700 CONFLANS	Fax :01 39 72 61 61		
12	SAINTE HONORINE	Site internet: http://www.integral-process.com		
13	Coordonnées du correspondant matériovigilance :	Tel: 01 39 72 11 77 Fax: 01 39 72 13 66 e-mail: qualite@integral-process.com		
2. Inform	nations sur le dispositif ou équipement	e-man . quante e mtegrar-process.com		
21	Dénomination commune : selon la nomenclature d'Europharmat®	IP SET 12 RT/ CLARAVUE		
22	<u>Dénomination commerciale</u> :	KIT 10 ELECTRODES PRECABLEES		
	Type de patient	Adulte		
23	<u>Compatibilité</u>	Avec l'ensemble des câbles ECG-IP-C Integral Process Référence IP-C7xxxx		
		4 +6 voies		
	Connexion	ADULTE		
24	Code LPPR* (ex TIPS si applicable):	N/A		
	Classe du DM :	I		
	Directive de l'UE applicable :	Directive 93/42/EEC		
	Selon Annexe n° Numéro de l'organisme notifié :	Régle I Annexe IX		
	Conformité aux normes	IEC 60601-1, IEC 60601-2-25, IEC 60601-2-27, ANSI/AAMI EC53,		
25		ANSI/AAMI EC12, EN ISO 14971, NF EN 60529, EN 540, EN ISO 10993-1,		
	Numéro de l'organisme certifié	NA Classe I		
	Rapport LNE	JO21341-C2		
	Frabricant du DM	INTEGRAL PROCESS		
	Descriptif du dispositif			
	Dimiension			
	Poids (g)	2,53		
	Photo) (
26				
26				
		•••		
	Références Catalogue :			
	REFERENCE FOURNISSEUR: N°	50602		
	REFERENCE CONSTRUCTEUR: N°	2000		
	Conditionnement / emballages :	1 KIT DE 10 ELECTRODES		
l	UCD (Unité de Commande) : Qté, Type	BOITE DE 20		
27	CDT (Multiple de l'UCD) : Qté, Type	20		
	QML (Quantité minimale de livraison) : Qté, Type	20		
	Caractéristiques de la référence : Unité, Valeur	1 KIT DE 10 ELECTRODES		
	-	I KII DE IV ELECTRODES		
	Etiquetage : fac-similé du modèle d'étiquetage ou étiquette de traçabilité Insertion image sous format pdf à insérer au point 9.			
I	insertion image sous format put a inserer au point 9.	<u> </u>		

	In the second of	1
	Composition du dispositif et Accessoires	
	ELEMENTS:	
	Electrodes	Carbone avec film chlorure d'argent, Support Polyester 35X35 mm
	Type de contact	Laiton nickelé
	Tyoe de gel	Hydrogel
	Composition du gel	• Le poly(acide acrylique)
		• Sel de Sodium ou sel Sodique
		• Glycérine
		• Eau
28		Chlorure de potassium
	Câbles	Conducteur fils carbone
	Revêtement câble	Polyéthylène transparent
	Présence de latex	NON
	Présence de phtalates (DHP)	NON
	Présence de PVC	NON
	Bio-compatible peau	OUI
	Présence de produit d'origine animale ou biologique	NON
	Domaine - Indications (selon liste Europharmat)	A la différence des autres électrodes ECG disponibles sur le marché pour des utilisations
		équivalentes, les électrodes IP-SET® d'INTEGRAL PROCESS sont précâblées, prédécoupées
		et sont disponibles dans une large gamme de combinaisons pour couvrir tout type d'utilisation.
		Chaque ensemble pré-connecté permet une pose simple due au pré-positionnement et au pré- découpage des fils d'électrode aux longueurs adéquates ce qui permet de gagner du temps sans
		faire d'erreur. Le jeu des IP-SET® est ainsi connecté à tout type d'électrocardiographe ou de
		moniteur
		ECG grâce à un câble interface IPC. Les électrodes peuvent restées fixées sur un patient même
		s'il change de service grâce à la diversité des câbles IPC disponibles. Quelles que soient les
		applications (diagnostic de repos ou à l'effort, coronarographie, soins intensifs, bloc opératoire
		etc.), le type de patient (adulte, enfant ou néonat) ou l'environnement (Radiologie), il existe une
		combinaison de modèles qui permet d'obtenir le nombre, la longueur et composition
29		(radiotransparente ou non). Un jeu d'électrodes prégélifiées à patient unique sont regroupées aux extrémités d'un câble plat seules ou par paire et positionnées de manière à faciliter leur
->		positionnement sur le patient. Le nombre d'électrodes et leur positionnement varie en fonction
		de l'application médicale.
		Les électrodes prégélifiées contiennent un rivet en carbone recouvert d'une fine couche de
		Ag/AgCl. Le diamètre de la surface conductrice est compris entre 10 et 20 mm, tandis que la
		partie adhésive totale varie entre 20 et 90 mm de diamètre.
		Les fils conducteurs sont regroupés sur un câble plat et sont en cuivre ou en carbone (pour
		application radiotransparente).
		INTEGRAL PROCESS a développé, pour l'extrémité du câble plat vers l'appareil électromédical, un connecteur encliquetable spécifique.
		electrometrical, un connecteur eneriquetable specifique.
3. Procéd	l é de stérilisation :	
	DM stérile : OUI NON	NON
	Mode de stérilisation du dispositif :	N/A
	Préciser les modes de Nettoyage	
4. Conditi	ions de conservation et de stockage	•
	Conditions normales de conservation & de stockage Précautions particulières	Température ambiante : 5 à +40 ° C
	Durée de la validité du produit	• Humidité relative : 35 à 75 % (sans condensation)
	Présence d'indicateurs de température s'il y a lieu.	• Pression atmosphérique : 500 à 1060 hPa
	reserve a maioacours de competature s n y a neu.	Treasion aumospherique : 500 a 1000 m a
5. Sécurit	l é d'utilisation	1
	Propriètés Electriques	
	DC Offset	0.4 mV
	Mesure courant de fuite	
		< 18 μA
51	AC impédance	158 Ohms
] 31	Défibrillation 5 s (DC Offset)	18 mV
	Résistance conducteur	165 Ohms/m
	Résistance connecteur	50 mOhms
1		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1	Impédance AC après défibrillation	96 Ohms
52	Impédance AC après défibrillation Sécurité biologique (s'il y a lieu):	96 Ohms

6.			
61	Mode d'emploi :	Pour une installation et un fonctionnement optimaux des dispositifs, se référer au	
02		positionnement des électrodes indiqué sur l'emballage et	
		suivre les instructions suivantes :	
		Ly Choisir le ou les dispositif(s) approprié(s) à la mesure : ECG à 12 dérivations : réf. de l'ensemble des deux dispositifs : 50502	
		Jeu complémentaire pour 18 dérivations : réf. : 50507	
		2. Placer les électrodes du ou des dispositif(s) correspondant au site considéré en respectant les	
		étapes suivantes : Préparation du patient :	
		Préparation du patient : Eliminer les poils par rasage si nécessaire,	
		Nettoyer, au préalable avec un produit nettoyant approprié (alcool éthylique, éther,),	
		l'emplacement sur le patient où l'électrode	
		sera disposée.	
		3. Mettre en place les conducteurs des dispositifs : — Fixer les conducteurs du dispositif afin d'éviter toute traction indésirable sur les électrodes	
		(Il est souhaitable de fixer le dispositif sur le patient avec l'aide d'un sparadrap)	
		⇒ Enficher le connecteur du dispositif pour la prise de l'ECG "standard" au câble ECG	
		interface approprié.	
		Enficher le connecteur du dispositif pour la prise de l'ECG "précordiales" au câble ECG interface approprié.	
		(Voir également le mode d'emploi spécifique au câble interface concerné – COMM-DOCU	
		700/038)	
		4. Procéder à l'enregistrement des 12 dérivations	
		5, procéder à l'enregistrement des 6 dérivations complémentaires : Déconnecter la fiche du dispositif correspondant aux précordiales	
		Enficher le connecteur du dispositif 50507 pour la prise de l'ECG "complémentaire" au câble	
		ECG interface approprié	
		Exemple de prise du signal ECG 12/18 dérivations	
		Mise en place des électrodes : Retirer la feuille de protection de l'électrode.	
		Placer l'électrode sur le site correspondant à l'emplacement désigné par la couleur ou le	
		symbole.	
		Procéder à l'enregistrement des signaux ECG complémentaires.	
		6. Procéder avec précaution au retrait des électrodes de manière à ne pas endommager la peau	
		du patient.	
62	<u>Indications</u> : (destination marquage CE)		
	Précautions d'emploi :	Les dispositifs sont conçus et réalisés conformément aux spécifications générales et	
		particulières des normes internationales, européennes et/ou nationales les concernant et	
		actuellement en vigueur : (Normes Internationales IEC 60601-1 & 60601-2-25 / 60601-2-27) (Normes américaines AAMI/ANSI EC 12 & EC 53)	
		Les dispositifs font partie de la « partie appliquée » au patient telle que définie par la norme	
		internationale de sécurité IEC 60601-1.	
		La classe de sécurité, le type de protection (BF, CF), le degré de protection contre les chocs	
		électriques des dispositifs sont intimement liés à ceux de l'appareil électro médical sur lequel il est connecté Consulter la notice d'instructions de l'appareil électro médical avant toute mise	
		en application du câble ECG pour bandes	
		électrodes ECG précâblées IP-Set®	
		 Les dispositifs sont sensibles aux rayonnements électromagnétiques. Il est donc souhaitable d'éloigner ces sources de 	
		rayonnement des dispositifs En salle de chirurgie s'assurer que le dispositif (en tout ou partie)	
		se trouve en dehors du champ opératoire. Ceci afin de diminuer au maximum le risque de	
		brûlure sur le patient pendant le fonctionnement du bistouri électrique.	
		 Les dispositifs sont conçus pour supporter des chocs de défibrillation répétés et ne possèdent aucune partie métallique 	
		accessible.	
		- L'utilisation des IP-SET en salle d'IRM peut provoquer, dans les câbles, des courants induits	
63		dangereux pour le patient.	
		Leur utilisation en salle d'opération chirurgicale demande des précautions supplémentaires d'application en s'assurant que les électrodes ECG soient en dehors du champ opératoire.	
		Les courants de fuite basse fréquence, mesurés conformément aux recommandations des	
		normes actuellement en vigueur et applicables à ce produit, ont des valeurs inférieures à celles	
		autorisées. (Rapport technique du LNE n° J021341)	
		ATTENTION:	
		INTEGRAL PROCESS ne saurait être tenu responsable d'incidents survenant au patient, à l'utilisateur et aux autres personnes	
		causés par la présence de courants électriques dangereux en provenance de l'appareil électro	
		médical.	
		* Les électrodes sont repositionnables. La durée maximale d'application des électrodes	
		sur la peau du patient ne doit pas excéder 5 jours dans des conditions optimales. Au-delà	
		ou en cas de perte d'adhérence ou de défaut de conduction le jeu d'électrodes IP-SET doit	
		être remplacé si l'application le nécessite.	
64	Contre- Indications : Absolues et relatives.	Cliquer in	
	Voir Notice utilisation	<u>Cliquer ici</u>	
7. Liste			
	Etiquetage et étiquette de traçabilité (le cas échéant)	Référence produit fabricant et numéro de lot imprimés sur le sachet	
8. Garar	ntie du produit		
	N/A		